



V Trenčíne, dňa 30.04.2025

Všetkým záujemcom

Vec: Vysvetlenie súťažných podkladov – Žiadosť o vysvetlenie SP 2

Označenie verejného obstarávania:

Verejný obstarávateľ	Fakultná nemocnica Trenčín, Legionárska 28, 911 71 Trenčín
Predmet zákazky:	Angiograf pre kardiológiu
Typ zákazky:	Nadlimitná zákazka na dodanie tovaru
Postup	Verejná súťaž podľa § 66 ods. 7 zákona č. 343/2015 Z. z. o verejnom obstarávaní a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov

Verejný obstarávateľ na základe doručenej žiadosti o vysvetlenie súťažných podkladov poskytuje záujemcom nasledovné vysvetlenie.

Otázka 2-1

V rámci položky č.5 Technickej špecifikácie sa uvádza:

„Najmodernejšia SW a HW technológia umožňujúca ďalšie zníženie dávky o najmenej 50 % počas intervenčných výkonov pri zachovaní kvality obrazu. Ekvivalentné riešenia z vybraných výrobcov: - GE-AutoRight, Philips — Clarity IQ, Siemens - OPTIQ, Toshiba-Advanced image Processing s technológiou Super Noise Reduction Filter, Spot Fluoroscopy, DoseRite, event. ďalšie technológie pre zníženie dávky“

Vzhľadom na vyššie uvedené skutočnosti žiadame verejného obstarávateľa o prehodnotenie tejto požiadavky. V rámci verejných súťaží nie je možné porovnávať technológie podľa marketingového názvu jednotlivých výrobcov, nakoľko každý výrobca má pod marketingovým názvom definované rôzne funkcie SW, a rôzny HW. V zmysle zákona č.343/2015 Z.z. o verejnom obstarávaní a o zmene a doplnení niektorých zákonov je možnosť používať odkazy na konkrétneho výrobcu, konkrétne zariadenie, či obchodné označenie limitovaná a nesmie dôjsť k znevýhodneniu alebo k vylúčeniu určitých záujemcov alebo tovarov, ak si to nevyžaduje predmet zákazky.

Rovnako navrhujeme presne špecifikovať jednotlivé body- funkcionality, o ktoré má verejný obstarávateľ záujem napr. :

- automatická úprava min. 5 parametrov snímkovania pre kvalitnejšie snímky a čo najnižšiu dosiahnuteľnú dávku
- automatické zvýšenie kvality snímok aj pri obéznych pacientoch
- automatický pixel shift s detekciou pohybu v reálnom čase
- detekcia jemných štruktúr a efektívna kompenzácia pohybových artefaktov
- automatické potláčanie obrazového šumu aj pri nízko-dávkových protokoloch
- nízko-dávkové snímanie s kvalitným výsledným obrazom so znížením dávky oproti bežnému snímkovaciemu protokolu
- vysoké rozlíšenie ciev v reálnom čase



Chceli by sme verejného obstarávateľa požiadať o vysvetlenie, či v zmysle vyššie uvedených skutočností pristúpi k úprave požiadavky uvedenej v rámci bodu č.5 Technickej špecifikácie?

Odpoveď 2-1:

Verejný obstarávateľ trvá na definícii parametra č. 5 technickej špecifikácie. Dôvodom je zámer, aby každý potencionálny uchádzač ponúkol do verejného obstarávania najvyšší model, ktorý disponuje najmodernejšou dostupnou SW a HW technológiou pre on-line nastavenie parametrov obrazového reťazca na báze pokročilých algoritmov časovej a priestorovej filtrácie za účelom zvýšenia obrazovej kvality pri optimalizácii dávky.“

Otázka 2-2

V rámci položky č.14 Technickej špecifikácie sa uvádza:

„Minimálne 120° LAO / 120° RAO pri hlave a minimálne 90° LAO/90° RAO pri hrudníku“

Domnievame sa, že uvedená požiadavka je diskriminačná. Nami ponúkané zariadenie disponuje rozsahom pri hrudníku $\pm 45^\circ$ LAO/RAO. Nami ponúkané zariadenie je využívané na kardiologických ústavoch a oddeleniach po celom svete, pričom tento rozsah je plne postačujúci pre zariadenie montované na podlahe a plne postačuje pre potreby klinickej praxe. Dôkazom kardiologického použitia a vynikajúcej hybnosti je aj 3D kardiologické snímkovanie s rýchlosťou 45 °/s so 60 snímkami/s. V záujme zachovania nediskriminačných podmienok obstarávania navrhujeme úpravu parametra nasledovne:

„Minimálne 120° LAO / 120° RAO pri hlave a minimálne 45° LAO/ 45° RAO pri hrudníku“

Chceli by sme verejného obstarávateľa požiadať o vysvetlenie, či bude akceptovať takúto úpravu parametra?

Odpoveď 2-2:

Verejný obstarávateľ súhlasí s navrhovanou zmenou a považuje ju za ekvivalentné riešenie. Po úprave bude znieť bod č. 14 TŠ nasledovne:

„Minimálne 120° LAO / 120° RAO pri hlave a minimálne 45° LAO/45° RAO pri hrudníku“

Otázka 2-3

V rámci položky č.39 Technickej špecifikácie sa uvádza:

„Plochý dynamický detektor s vysokým rozlíšením s veľkosťou FOV minimálne 20,7 x 20,7 cm“

Nami ponúkaný detektor má rozmer aktívnej plochy 177 mm x 177 mm, ktorý je celosvetovo štandardne používaný predovšetkým na kardiologické využitie. Jeho veľkosť je pre kardiológiu výhodou nakoľko nie je potrebné zbytočné zoomovanie obrazu a tým pádom zbytočné zvyšovanie dávky. Pri tomto type detektora je možné nastaviť nasledujúce veľkosti zobrazenia (diagonálne zobrazenie): 25 cm, 20 cm, 16 cm, 10 cm (9.84“, 7.87“, 6.3“, 3.94“). Navyše, úprava tejto požiadavky umožní širšiu konkurenciu, čo môže viesť k výhodnejšej cenovej ponuke bez negatívneho vplyvu na kvalitu zobrazovania.



Chceli by sme verejného obstarávateľa požiadať o vysvetlenie, či bude akceptovať dodanie dedikovaného kardiologického detektora s aktívnou plochou (veľkosťou FOV) 177 mm x 177 mm ?

Odpoveď 2-3:

Verejný obstarávateľ trvá na minimálnej požadovanej hodnote veľkosti FOV plochého dynamického detektora 20,7 x 20,7 cm.

Otázka 2-4

V rámci položky č.40 Technickej špecifikácie sa uvádza:

„Veľkosť pixelu maximálne 160 μm“

Nami ponúkané zariadenie disponuje detektorom s rozmerom aktívnej plochy 177 mm x 177 mm, ktorý je celosvetovo štandardne používaný predovšetkým na kardiologické využitie. Jeho veľkosť je pre kardiológiu výhodou nakoľko nie je potrebné zbytočné zoomovanie obrazu a tým pádom zbytočné zvyšovanie dávky. S veľkosťou aktívnej plochy súvisí aj veľkosť pixelu. Nami ponúkaný detektor s aktívnou plochou 177 mm x 177 mm má veľkosť pixelu: 184 μm.

Chceli by sme verejného obstarávateľa požiadať o vysvetlenie, či bude akceptovať dodanie zariadenia s dedikovaným kardiologickým detektorom, ktorý má veľkosť pixelu, adekvátnu pre danú veľkosť aktívnej plochy, 184 μm?

Odpoveď 2-4:

Verejný obstarávateľ trvá na maximálnej požadovanej hodnote veľkosti pixelu 160 μm pre plochý dynamický detektor. Menšia veľkosť pixelu zabezpečuje lepšie priestorové rozlíšenie.

Otázka 2-5

V rámci položky č.41 Technickej špecifikácie sa uvádza:

„Matrica detektora minimálne 1340 x 1340 pixel“

Nami ponúkané zariadenie disponuje detektorom s rozmerom aktívnej plochy 177 mm x 177 mm, ktorý je celosvetovo štandardne používaný predovšetkým na kardiologické využitie. Jeho veľkosť je pre kardiológiu výhodou nakoľko nie je potrebné zbytočné zoomovanie obrazu a tým pádom zbytočné zvyšovanie dávky. S veľkosťou aktívnej plochy súvisí aj veľkosť matrice. Nami ponúkaný detektor s aktívnou plochou 177 mm x 177 mm má veľkosť matrice: 1024 x 1024 pixelov

Chceli by sme verejného obstarávateľa požiadať o vysvetlenie, či bude akceptovať dodanie zariadenia s dedikovaným kardiologickým detektorom s aktívnou plochou 177 mm x 177 mm a veľkosťou matrice: 1024 x 1024 pixelov?

Odpoveď 2-5:

Verejný obstarávateľ trvá na minimálnej požadovanej hodnote zobrazovacej matrice detektora 1340 x 1340 pixelov.

Otázka 2-6

V rámci položky č.48 Technickej špecifikácie sa uvádza:



„SW umožňujúci lepší pohľad na anatómiu koronárnych artérií počas 2 osovej rotácie C ramena počas jedinej kontrastnej injekcie.“

SW vybavenie každého dodávateľa nie je identické, a preto sú v ponuke rôzne riešenia. Vami požadované riešenie je špecifické riešenie od výrobcu Philips: coronary roadmap. Nami ponúkané riešenie ponúka alternatívne riešenie Overlay Fade. Zo skúseností zákazníkov po celom svete sme odsledovali nasledujúce nevýhody Vami opísaného riešenia:

Vami požadované SW riešenie je preferované predovšetkým pre menej skúsených používateľov, skúseným používateľom väčšinou vadí výsledný červený blikajúci obrys tepny. Pre získanie kvalitného roadmap, je nutné vytvoriť ďalší kontrast (nová akvizícia/scéna), pracovať na malom zväčšení a absolútne nie je dovolené posúvať stôl – ak je následne potrebné posunúť C-rameno alebo stôl, musí sa celý postup s kontrastom zopakovať znova. Rýchly srdcový tep (HR >80-90) sťažuje používanie roadmapu. Väčšina užívateľov používa referenčný obraz a považuje ho za užitočnejší.

Chceli by sme verejného obstarávateľa požiadať o vysvetlenie, či bude akceptovať aj dodanie zariadenia s riešením v podobe Overlay Fade?

Odpoveď 2-6:

Verejný obstarávateľ trvá na SW umožňujúcom lepší pohľad na anatómiu koronárnych artérií počas 2 osovej rotácie C ramena počas jedinej kontrastnej injekcie.

Otázka 2-7

V rámci položky č.55 Technickej špecifikácie sa uvádza:

„Minimálne 2 ks TFT–LCD diagnostické monitory s vysokým rozlíšením (min. FULL HD) a s uhlopriečkou minimálne 24“ v miestnosti ovládača.“

Domnievame sa, že táto požiadavka je diskriminačná, nakoľko znevýhodňuje viacerých potenciálnych dodávateľov a umelo zužuje súťaž len na konkrétneho výrobcu. Monitory s uhlopriečkou 19” sú plne postačujúce na zobrazovanie potrebných údajov a diagnostických informácií, pričom ich menšia veľkosť umožňuje lepšiu ergonómiu a efektívnejšie využitie pracovného priestoru. Úprava tejto požiadavky umožní širšiu konkurenciu, čomôže viesť k výhodnejšej cenovej ponuke bez negatívneho vplyvu na kvalitu zobrazovania. V zmysle uvedených skutočností navrhujeme verejnému obstarávateľovi preformulovanie tejto požiadavky nasledovne: technickej požiadavky na diagnostické monitory v miestnosti ovládača, a to z pôvodnej špecifikácie "minimálne 2 ks TFT–LCD diagnostické monitory s vysokým rozlíšením (min. FULL HD) a uhlopriečkou minimálne 24” na "2 ks 19-palcových monitorov".

„Minimálne 2 ks diagnostických monitorov s vysokým rozlíšením (min. FULL HD) a s uhlopriečkou minimálne 19“ v miestnosti ovládača“

Chceli by sme verejného obstarávateľa požiadať o vysvetlenie, či bude súhlasiť s takouto úpravou požiadavky?

Odpoveď 2-7:

Verejný obstarávateľ trvá na minimálnych požadovaných hodnotách rozlíšenia a uhlopriečky diagnostických monitorov v miestnosti ovládača.



Otázka 2-8

V rámci položky č.74 Technickej špecifikácie sa uvádza:

„UPS s kapacitou ktorá umožní plnohodnotnú prevádzku celého systému v trvaní minimálne 20 minút. Predávajúci zabezpečí funkčnosť UPS počas záručnej doby. Po záručnej dobe bude servis UPS zahrnutý do servisnej zmluvy.“

Žiadame obstarávateľa o úpravu technickej požiadavky tak, aby UPS zabezpečovala plnohodnotnú prevádzku celého systému po dobu minimálne 10 minút namiesto pôvodne požadovaných 20 minút. Na základe analýzy prevádzkových podmienok a energetických nárokov systému sme dospeli k záveru, že minimálna požiadavka na 10-minútovú prevádzku je dostatočná na zabezpečenie plynulého prechodu na záložný zdroj alebo bezpečné ukončenie prevádzky. Táto úprava zároveň umožní optimalizáciu nákladov na obstaranie a údržbu UPS, pričom nebude mať negatívny vplyv na funkčnosť a spoľahlivosť systému. V zmysle vyššie uvedených skutočností navrhujeme preformulovanie požiadavky nasledovne:

„UPS s kapacitou ktorá umožní plnohodnotnú prevádzku celého systému v trvaní minimálne 10 minút. Predávajúci zabezpečí funkčnosť UPS počas záručnej doby. Po záručnej dobe bude servis UPS zahrnutý do servisnej zmluvy.“

Chceli by sme verejného obstarávateľa požiadať o vysvetlenie, či bude súhlasiť s takouto úpravou požiadavky?

Odpoveď 2-8:

Verejný obstarávateľ akceptuje navrhovanú úpravu technickej požiadavky na UPS na dobu minimálne 10 minút.

Po úprave bude znieť bod č. 74 TŠ nasledovne:

„UPS s kapacitou ktorá umožní plnohodnotnú prevádzku celého systému v trvaní minimálne 10 minút. Predávajúci zabezpečí funkčnosť UPS počas záručnej doby. Po záručnej dobe bude servis UPS zahrnutý do servisnej zmluvy.“

Otázka 2-9

V rámci položky č.75 Technickej špecifikácie sa uvádza:

„Automatický tlakový injektor s online – priebežným meraním tlaku a online reguláciou objemu a prietoku kontrastu, umiestnenie injektora na pracovnom stole a synchronizácia s RTG skiagrafiou.“

Žiadame obstarávateľa o prehodnotenie technickej požiadavky týkajúcej sa automatického tlakového injektora, pretože uvedená špecifikácia (online meranie tlaku, regulácia objemu a prietoku, umiestnenie na pracovnom stole a synchronizácia s RTG skiagrafiou) nezohľadňuje špecifiká ich použitia na účel kardio vyšetrení. Injektory určené na kardiologické vyšetrenia vyžadujú vysokú dynamiku podávania kontrastnej látky s presnou synchronizáciou s fázami srdcového cyklu. Navrhujeme preto upraviť požiadavky tak, aby zohľadňovali špecifiká kardiologického použitia a umožnili výber vhodného injektora pre dané aplikácie.

Pri nevhodnom zadefinovaní hrozí dodanie injektora ktorý nebude vhodný na kardio použitie.

Chceli by sme verejného obstarávateľa požiadať o vysvetlenie, či pristúpi k úprave tejto požiadavky?



Odpoveď 2-9:

Verejný obstarávateľ trvá na definícii automatického tlakového injektora.

Otázka 2-10

V rámci položky č.86 Technickej špecifikácie sa uvádza:

„Predávajúci je povinný dodať tovar (všetky jeho časti) nový, nepoužívaný, nerepasovaný a v neporušenom originálnom balení ako celok.“

Nakoľko verejný obstarávateľ požaduje nový nerepasovaný prístroj, žiadame verejného obstarávateľa o zadefinovanie roku výroby zariadenia, aby verejný obstarávateľ nedostal zariadenie zo skladových zásob spred niekoľkých rokov, ale skutočne dostal zariadenie, ktoré podmienku nepoužívaného nerozbaleného prístroja splní. V takomto prípade by mohol nastať stav, že bude zariadenie už po dodaní zastarané s neaktuálnym SW ako ovládacím tak aj bezpečnostným. V prípade nevhodného skladovania totiž tiež môže dôjsť k fyzickému znehodnoteniu prístroja, nakoľko detektory a RTG žiarič sú obzvlášť citlivé na zmenu teploty a otrasy.

V zmysle uvedených skutočností žiadame verejného obstarávateľa o preformulovanie požiadavky nasledovne:

„Predávajúci je povinný dodať tovar (všetky jeho časti) nový, nepoužívaný, nerepasovaný a v neporušenom originálnom balení ako celok, minimálny rok výroby 2025 alebo novší.“

Chceli by sme verejného obstarávateľa požiadať o vysvetlenie, či pristúpi k úprave tejto požiadavky?

Odpoveď 2-10:

Verejný obstarávateľ akceptuje navrhovanú zmenu.

Po úprave bude znieť bod č. 86 TŠ nasledovne:

„Predávajúci je povinný dodať tovar (všetky jeho časti) nový, nepoužívaný, nerepasovaný a v neporušenom originálnom balení ako celok, minimálny rok výroby 2025.“

Otázka 2-11

Veľkou výhodou pre obsluhu zariadenia je možnosť ovládať zariadenie nie len od stola a ovládača, ale aj tlačidlami priamo na detektore. Takéto riešenie požadovali aj v mnohých iných nemocniciach, nakoľko to zrýchľuje workflow a zlepšuje ergonómia pracoviska.

Nezváži verejný obstarávateľ prídanie tejto požiadavky do technickej špecifikácie?

Odpoveď 2-11:

Verejný obstarávateľ nepovažuje navrhovanú požiadavku za relevantnú.

Otázka 2-12

Nakoľko verejný obstarávateľ obstaráva zariadenie pre kardiologické pracovisko, chceli by sme ho požiadať o vysvetlenie, či neuvažuje preto o funkcionalite zobrazenia vyšetřovaného objektu vždy vertikálne na obrazovke?

Odpoveď 2-12:

Verejný obstarávateľ nepovažuje navrhovanú požiadavku za relevantnú.



Otázka 2-13

Moderné zariadenia umožňujú svojimi technickými funkcionalitami zobrazovať objekt vždy vertikálne na obrazovke napr. pri radiálnom prístupe alebo pri vytočenej úložnej dosky pacienta okolo vertikálnej osi čo značne zvyšuje komfort operátora a zvyšuje jeho sústredenie na pacienta a výkon. Navrhujeme doplnenie technickej špecifikácie nasledovne:

„Automatické synchronné otáčanie clôn a detektora pri ľubovoľných pohyboch C ramena, pri nastaveniach šikmých alebo dvojitých šikmých projekcií aj pri objektoch, ktoré nie sú paralelné s osou vyšetrovacieho stola (napr. pri radiálnom prístupe alebo pri vytočenej úložnej dosky pacienta okolo vertikálnej osi) kvôli zobrazeniu vyšetrovaného objektu vždy vertikálne na obrazovke, týmto sa eliminuje potreba opätovného nastavenia polohy obrazu.“

Chceli by sme verejného obstarávateľa požiadať o vysvetlenie, či pristúpi k takejto úprave technickej špecifikácie?

Odpoveď 2-13:

Verejný obstarávateľ nepovažuje navrhovanú požiadavku za relevantnú.

Otázka 2-14

Prosíme verejného obstarávateľa o vyšpecifikovanie doby platnosti SW licencií pre zariadenie.

Odpoveď 2-14:

Verejný obstarávateľ požaduje platnosť všetkých dodaných licencií na celú dobu životnosti zariadenia.

Otázka 2-15

Kúpna zmluva

V čl. II ods. 7 Kúpnej zmluvy sa uvádza:

„Predávajúci je povinný tovar nainštalovať a uviesť do prevádzky bezodkladne, najneskôr však do 10 (desať) kalendárnych dní odo dňa jeho doručenia kupujúcemu do miesta dodania, a to na vlastné náklady; lehota uvedená v ods. 1 tohto článku zmluvy tým nie je dotknutá.“

V zmysle skúseností nadobudnutých počas pôsobenia na trhu zdravotníckych zobrazovacích zariadení a vzhľadom na charakter dodávaného zariadenia sa domnievame, že uvedená lehota na inštaláciu a uvedenie tovaru do prevádzky je nepostačujúca. Vzhľadom na to navrhujeme preformulovanie požiadavky nasledovne:

„Predávajúci je povinný tovar nainštalovať a uviesť do prevádzky bezodkladne, najneskôr však do 21 (dvadsaťjeden) kalendárnych dní odo dňa jeho doručenia kupujúcemu do miesta dodania, a to na vlastné náklady; lehota uvedená v ods. 1 tohto článku zmluvy tým nie je dotknutá.“

Chceli by sme verejného obstarávateľa požiadať o vysvetlenie, či pristúpi k takejto úprave požiadavky?

Odpoveď 2-15:



Verejný obstarávateľ súhlasí s navrhovanou lehotou 21 dní.

Po úprave bude znieť čl. II ods. 7 Kúpnej zmluvy nasledovne:

„Predávajúci je povinný tovar nainštalovať a uviesť do prevádzky bezodkladne, najneskôr však do 21(dvadsaťjeden) kalendárnych dní odo dňa jeho doručenia kupujúcemu do miesta dodania, a to na vlastné náklady; lehota uvedená v ods. 1 tohto článku zmluvy tým nie je dotknutá.“

Otázka 2-16

V čl. II ods. 9 Kúpnej zmluvy sa uvádza:

„Riadnym dodaním tovaru sa rozumie riadne uvedenie tovaru do prevádzky predávajúcim v mieste dodania tovaru, resp. inštalácie tovaru vrátane základného zaškolenia určených zamestnancov kupujúceho, ktorého predmetom bude oboznámenie sa s obsluhou, údržbou a ošetrovaním dodaného tovaru a predloženie príslušnej dokumentácie v súlade s článkom I. odsek 4 tejto zmluvy. Tovar nebude predávajúcim riadne odovzdaný v prípade, že v inštalačnom protokole budú uvedené vady a nedorobky, ktoré samy osebe a/alebo v spojení s inými vadami nebránia úplnej, riadnej, plynulej a bezpečnej prevádzke tovaru.

V uvedenom prípade kupujúci nie je povinný takýto tovar prevziať. Tieto zjavné vady a nedorobky musia byť uvedené v inštalačnom protokole tovaru so stanovením termínu ich odstránenia, a to najneskôr do 20 (dvadsať) pracovných dní od podpisu inštalačného protokolu oboma zmluvnými stranami.“

V rámci uvedeného ustanovenia zrejme došlo k chybe v písaní, nakoľko v prípade ak vady a nedorobky nebránia *úplnej, riadnej, plynulej a bezpečnej prevádzke tovaru*, tak by Tovar mal byť prevzatý v termíne odstránenia nedorobkov.

Došlo v rámci ustanovenia čl. II ods. 9 k chybe v písaní?

Odpoveď 2-16:

Verejný obstarávateľ upravuje znenie čl. II ods. 9 Kúpnej zmluvy, ktorý bude po novom znieť nasledovne:

„Riadnym dodaním tovaru sa rozumie riadne uvedenie tovaru do prevádzky predávajúcim v mieste dodania tovaru, resp. inštalácie tovaru vrátane základného zaškolenia určených zamestnancov kupujúceho, ktorého predmetom bude oboznámenie sa s obsluhou, údržbou a ošetrovaním dodaného tovaru a predloženie príslušnej dokumentácie v súlade s článkom I. odsek 4 tejto zmluvy. Tovar bude predávajúcim odovzdaný a kupujúcim prevzatý aj v prípade, že v inštalačnom protokole budú uvedené vady a nedorobky, ktoré samy osebe a/alebo v spojení s inými vadami nebránia úplnej, riadnej, plynulej a bezpečnej prevádzke tovaru. Tieto zjavné vady a nedorobky musia byť uvedené v inštalačnom protokole tovaru so stanovením termínu ich odstránenia, a to najneskôr do 20 (dvadsať) pracovných dní od podpisu inštalačného protokolu oboma zmluvnými stranami.“

Prílohu č.1 a Prílohu č.2 upravené v zmysle vyššie uvedeného verejný obstarávateľ prikladá k vysvetleniu súťažných podkladov 2 a zároveň tieto prílohy zverejňuje v rámci dokumentov k verejnému obstarávaniu v systéme JOSEPHINE.



Verejný obstarávateľ upozorňuje, že údaje, ktoré boli ku dňu 30.04.2025 poskytnuté týmto vysvetlením, musia byť zohľadnené v relevantných dokumentoch predložených ponúk, ktorých sa to v zmysle Súťažných podkladov týka, v súlade s informáciami uvedenými v tomto vysvetlení súťažných podkladov.

S pozdravom

Ing. Miroslav Pitek, BSBA
Zodpovedná osoba verejného obstarávateľa

Prílohy:

Príloha č. 1: FNTN-2025-01-NZ-Angiograf pre kardiológiu-SP-p5-Návrh zmluvy-upr2

Príloha č. 2: FNTN-2025-01-NZ-Angiograf pre kardiológiu-SP-p2-TŠ-upr2